19日本国特許庁(JP)

⑩特許出顧公開

⑩公開特許公報(A)

昭61-247601

@Int_CI_4

識別記号

庁内整理番号

砂公開 昭和61年(1986)11月4日

C 01 B 3/38 // H DI M

6750-4G R - 7623 - 5H

審査請求 未請求 発明の数 1 (全8頁)

炭化水素燃料処理装置

> 创特 額 昭60-299703

29出 願 昭60(1985)12月25日

優先権主張 図1985年4月25日砂米国(US)⑩727302

切発 明 者 アレキサンダー・ピー

アメリカ合衆国、ペンシルベニア州、マリスピル ヒツコ ター・マレイ

リー・ヒル・ロード 3943

仍発 明者 ウイリアム・エルウイ アメリカ合衆国、ペンシルベニア州、ピツツバーグ フォ

ン・ヤング レスト・ドライブ・2307

の出 願 人 ウエスチングハウス・ アメリカ合衆国,ペンシルベニア州,ピッツバーグ,ゲィ

> エレクトリツク・コー トウエイ・センター(番地ナシ)

ポレーション

砂代 理 人 弁理士 加藤 紘一郎

最終頁に続く

1. 発明の名称: 炭化水素燃料処理装置

2. 特許請求の範囲

1. 水素を主成分とする混合ガスを炭化水素 の供給原料から製造するための装置であっ て、燃料と酸化剤を内部に導入して反応させ るために貧配炭化水素の供給原料を加熱しま た水業生成反応を維持するための熱を発生す る細長い燃焼室手段と、改質触媒物質を内部 に保持すると共に前記燃施室手段の周りにそ れと熱交換関係に形成してある改賞反応選手 段と、転化無媒物質を含んで前記改質反応室 手段の周りにそれと熱交換関係に形成してあ ると共に一端が前記改賞反応蓋手段の一端と 気旋連通関係にある転化反応室手段と、前記 改質反応室手段を違って第一方向に炭化水素 の供給取料と水蒸気と予熱気流を発生させて 前記炭化水素の供給原料と水蒸気が熱と前記 改質触媒物質の存在下で反応して成分が水 素、一般化炭素、炭酸ガス及び水蒸気の残留

分である混合ガスを生成するための予熱気流 発生手段と、炭酸ガスへの残留一酸化炭素の 転化を実質的に完了させるための追加の転化 反応器とから構成してあること、剪記混合ガ スが、前記改賞反応室手段から流出して前記 第一方向とは逆の第二方向に貧記転化反応室 手段に流入し、射記転化触媒物質の存在下で 前記転化反応室手段の内部で反応して炭酸ガ スとさらに水煮を成分とする混合ガスを前記 した一酸化炭素と残留水蒸気から生成し、そ の結果得られた気体状生成物が次に前記した 追加の転化反応器に流入するように配設して あることを特徴とする装置。

2. 特許請求の範囲第1項に記載した装置で あって、前記燃烧室手段は、燃焼触媒物質保 持手段によって燃料触媒領域手段の内部に保 持された燃焼無駄物質を含み、燃料供給手段 を介して前記燃施室手段へ導入された燃料が 酸化剤供給手段を介して導入された酸化剤と 混合して前記燃焼室手段の燃烧触媒領域手段 の内部で着火されること、静記燃盤室手段の前記燃焼散媒領城手段は、前記改質反応室手段の少なくとも一部と熱交後関係になっていて前記燃料が着火される結果発生する熱の内なくとも一部を前記改質反応室手段とその内部に保持された前記改質融媒物質との内部に促進することを特徴とする装置。

3. 特許請求の範囲第2項に記載した装置であって、前記燃料は、燐酸型燃料電池システムから発生する使用挤のアノード・ガスであり、前記酸化剤ガスは碳酸燃料電池システムから発生する使用挤のカソード・ガスであることを特徴とする装置。

3. 発明の詳細な説明

本発明は、炭化水素燃料処理装置に関し、さらに詳細には、特に電解質として焼除を用いた装置のような燃料電池システムに使用する水素含有燃料を製造するために炭化水素の供給混合物を転化する一体の水/ガス転化器を備えた複対向流式水蒸気改質装置に関す

δ.

改質装置は、触媒の存在下で央型的には 1000で F(約640 で) 以上の高温で水素に で水素に で水素に で水素に で水素に でなった で水素に でなった になった になった

3

水素に転化している。一酸化炭素と異なり、 転化反応器中に生成した炭酸酸を与えない。 解質を用いた燃料電池に悪影響を与えなの応 むで、転化反応であるそうした転化反射である でので、転化反応が必要となる前に、約1200 ~1500° F(約850° ~820° で) の改質・製産といる 温度から1100° F(約580° で) 以下まで、 改 しくは700° ~900° F(約370° ~480)まで、 改 質ガスを冷却する必要がある。

プロセス工業のみならず燃料電池システム において、改質装置につき考慮しなければな らない二つの重要な点は熱効率とサイズであ る。

高吸熱性の改質反応にとって考えられる熱 源は、改質装置の反応領域内の無媒物質から 出て転化反応が必要となる前に待却しなけれ ばならない加熱生成ガスである。 複対向様式 の改質装置を用いることによって、上述した 高退の改質ガスは反応領域とそれに含まれる

性があり、そうすることが望まれる。

係に形成してあると共に一端が前記改賞反応 室手段の一端と気流遠通関係にある転化反応 重手段と、前記改質反応重手段を通って第一 方向に炭化水素の供給原料と水蒸気と予熱気 流を発生させて前記炭化水素の供給原料と水 蒸気が熱と前記改質触媒物質の存在下で反応 して成分が水業。一酸化炭素、炭酸ガス及び 水蒸気の残留分である混合ガスを生成するた めの予熱気流発生手段と、炭酸ガスへの幾留 一酸化炭素の転化を実質的に完了させるため の追加の転化反応器とから構成してあるこ と、前記混合ガスが、前記改賞反応室手段か ら流出次に露記第一方向とは逆の第二方向に 前記転化反応室手段に波入し、前記転化無媒 独質の存在下で前記転化反応差手段の内部で 反応して炭酸ガスとさらに水素を成分とする 混合ガスス割記した一酸化炭素と残留水蒸気 から生成し、その結果得られた気体状生成物 が次に前記した追加の転化反応器に流入する ように配段してあることを特徴とする装置を

提供することを目的とする。

復対向流式炭化水素燃料改質装置は、燃料 触媒を用いており、熱効率と空間効率を向上 するために高温の転化反応器を組み入れてい る。燃烧触媒を用いる結果、燃料の使用効率 が向上し、燃料消費量が低下し、燃烧室内で の耐火レンガの使用が不要になる。転化反応 舞を改貨装置に組み入れているので、転化反 応の一郎を改賞装置の内部で起こし、改賞ガ スから改質反応寄への熱伝達が向上し、燃料 消受量をさらに低下させると共に転化反応に 望ましい祖度範囲まで生成ガス祖度をより早 く低下することができる。転化反応の約10~ 403 を合体改質装置の転化反応蓋で行なうに とができるので、それに比例して外部の転化 反応器のサイズを減少できる。この合体型燃 料改質・転化反応器は加圧型燐酸燃料電池シ ステムへの使用に理想的にである。

さて、第1図を参照すると、従来技術に従って構成された複対向流式改賞装置10が図

7

示してある。一般的に、この改賞装置10は

燃烧塩12、反応室14及び生成物塩16か

している。生成物室18は壁40と壁34と

によって反応率14の周りに耐成してある。

暖3.4を反応室1.4と共有しているので生成

8

物窓18は反応室14と熱交換関係になって では、生成物室15は大力では、生成物では、 は反応室14とがスを用いる。 は反応室14とがスインを用いることに では、生成がストラインを はでしてプロセスがスを はないる。 になってる。 になったる。 になってる。 になる。 にな。 になる。 にな

既破した炭化水素と水蒸気を成分とするプロセスガスは、熱と触媒の存在下で反応室14の内部で反応して、水素ガス、炭酸ガス、一酸化炭素及び残留水蒸気より成る混合ガスを生成する。例えば炭化水素をメタンとする

反応は以下に与えられる。

加熱

CH4 + 2H2O → CO2 + 4H2

加熱

CH4 + H20 - CO + SH.

1 1

一般化炭素は水蒸気と反応して炭酸ガスと水素になる。しかしながら、生成物室16の内部では、反応が起こらないだけでなくそれ以上の燃料処理も行なわれない。

1 2

ムやロジウム)のような酸化または燃烧触媒 物質70が、ステンレスまたは「インコネル (Inconel)」のようなメッシュ材料製が好ま しい燃焼触媒保持手段72によって燃焼室5 8の内部に支持してあるのが普通である。燃 料、好ましくは燐酸燃料質液システムの改賞 装置用の使用済アノード・ガスは、燃料供給 ライン74のような燃料供給手段を通って燃 焼室5 Bに供給される。酸化剤、好ましくは 燐酸型燃料質池システムの使用済みカソード ・ガスは、酸化剤供給ライン75のような酸 化制供給手段を通って燃烧室55に供給され る。改質反応室58は、第2壁78と第1壁 62によって燃焼室56の周りに餌成してあ る。第1壁52は、改質反応至58と燃焼室 5 8により共有されているので、改賞反応室 5 8 を燃焼室 5 6 と熱交換関係にしている。 通常ペレット状でアルミナ基体に担持してあ るプラチナ、バラジウムまたはロジウムのよ うな貴金属及びニッケル化合物の両方もしく

は一方が好ましい改貨触媒物質80が改質態 雄支持体82によって改賞反応置58内部に 支持してある。改質無線支持体82はステン レスのメッシュであってよい。転化反応室5 0 は第3 壁 8 4 と第2 壁 7 8 によって 輝成し てある。この第2壁78は改質反応室58と 共有されており、このため気体状流体が第2 蟹78の周りに連結道路86を通って改賞反 広園58から転化反応塩60に渡入できると 共に熟が第2歳78を通って転化反応盛80 から改質反応室58内部に伝達される。鉄ー クロムまたはクロム材料が好ましい転化無媒 物質90が転化反応室60の内部に充堪して ある。年3盤84は、例えば耐熱コーティン グBBを用いる従来の方法で、結損失のない ように断熱してある。

改賞・転化反応費54の動作中、燃料、 好ましくは燐酸電解質を用いる燃料電池シス テム用の使用済みのアノード・ガスは、燃料 供給ライン74を通って燃烧室58に導入さ

イン76を通って燃烧置55に導入される。 好ましい実施例において、ガスは予混合器を 4を通ってほぼ矢印92の方向に上昇して、 燃料の着火が起こる触媒セクション 6 6 に流 入する。デユポン化学会社 (Dupont Chemical Company) 製の「デュポン・ブラチナ・ブラッ ク (Dupont Platinum Black) 」のような触媒 独賞 7 0 を用いることによって、従来型改賞 遊儺が要求するものとほぼ等量の熱を発生し つつ、燃料の燃焼を、はるかに低温でかつよ り長い軸方向距離にわたって起こすことがで きる。燃烧反応がそのように分布してあるの で、 燃焼室 5 6 の内部に耐火レンガも不必要 になる。燃烧プロセスで発生した生成物は、 排気手段 6.8 の所で改質装置から排出されて 、水蒸気を発生するためや生成ガスを予然す るためのような値のプロセス用に熱を供給す ることができる。

れる。故化刻、好ましくは燐酸燃料電池シス

テム用の使用塔の階種ガスは、酸化剤供給ラ

5

いくつかの既合点におけるこの改質装置の主要温度を以下に例示する。

反応室内の	燃烧ガス温度	プロセスガス温度	生成ガス温度
高さ位置	(燃烧内)	(改質反応室内)	(転化反応室内)

A 800~1100° F 400 ~ 800° F 800~1200° F (新 430~ 590℃) (新120 ~ 430℃) (新 430~ 850℃)

3 1500~1700° F 1200 ~1400° F 1000~1400° F (約 810~ 910℃) (約 650~ 750℃) (約 540~ 750℃)

G 1200~1100' f 1100 ~1500' f 1200~1500' f 1200~1500' f

1 6

燃焼室66の第1壁62が経験する最高温 度は、点Cのところで発生し1500° F (約 810 で)近辺である。この温度は改質装置に 好ましい多くの金属に対する最高動作温度よ り充分低いので、燃烧室56の内部には耐火 性のライニングは不必要である。 軽質ナフサ 、メタノールや他の炭化水素も用いることが できるけれども多くの場合メタンが好ましい 炭化水素の供給原料は、改質無媒物質の寿命 を長くするために初めに脱硫される。次に、 選んだ炭化水素を公知の予熱器93の中で 400 ~808 ° F (約128 ~ (30 ℃) まで予熱 して、蛮塩で液状の炭化水素を気化する。こ の脱硫し予熱した炭化水素蒸気を水蒸気と湿 合することによって生成したプロセスガス は、プロセスガス供給ライン94を通って改 箕反応至58の中に導入される。 このプロセ スガスは、矢印96で図示したように下向き の第一の方向に、ポンプ97や他の加圧手段 のような改質可能なガス液の発生手段によっ

加热

CH4 + 2H2O - CO2 + 4H2

加热

CH4 + H2O - CD + 3H2

これらの反応の生成物、すなわち、炭酸ガス、一酸化炭素及び水素は、燃料として固体 酸化物型燃料電池に直接供給することができ る。しかしながら、改質したプロセスガスま

1 9

化無謀物質90が充塡してあり、転化反応室 80が形成される。(図示しない)タンクま たはポンプ97のような加圧激としての改賞 可能ガス洗発生手段によって、生成ガスは改 質反応率58に含まれる改貨触媒物質80か ち流出し、転化反応室 6 0 内の転化触媒動賞 90に流入し、第2壁78の関りの連結道路 8 5 を通過して、矢印 9 8 で 図示したように 上向もの就記第一方向とほぼ平行かつ逆向を の第二方向に転向する。転化触媒物質90は 、改質触媒物質80と同様であって、温度が 十分高い(1009 * F(約540 ℃) 以上) の転化 反応蓋80の領域に残された炭化水素の改質 を促進する。転化無媒物質90も優れた熱伝 速材料であるので、生成ガスから奪われた無・ は、吸熱性の改質反応が起こる改質反応率 5 8の中に第2登78を介して伝達される。転 化反応窒 6 0 から改賞反応窒 5 8 内への熱伝 連が最大になるのは、生成ガスとプロセスガ スの温度差が最高の点人のあたりの低低であ

たは生成ガスは、約9~10%の一酸化炭素を含有している。約1%以上のレベルの一酸化炭素は燐酸質解質を用いた加圧型の燃料電池に有害であるので、こうした燐酸燃料電池の燃料として用いる前に生成ガスをさらにコンディショニングする必要がある。

この追加的な燃料のコンディショニングは外部の転化反応器で行うのが普通である。 転化反応 器で行うのが普通であるる とはいえ、転化反応は改質反応よりも低温を行なったが一般的に好ましい。 従って1200~ F(約550~810 で) である改算性ないない。 との機能を選んだから、多くの場合を対けならない。 しかしながら、多くの場合とびはならない。 しがましくは終ークロムを思いる結果、転化反応の最適温度範囲は700~800° F(約580~480 で) となる。

第1 図に図示した従来型改質装置 1 0 の現状生成室 1 6 には第2 図に図示した高温の転

2 0

る。前掲の表で表示したように、点人における生成ガス温度は約800~1200°F(約 410~850°C)であるのに対して、同点におけるプロセスガス温度は約400~800°F(約220~430°C)に過ぎない。しかしながら、熱は、また、点B及びCのあたりで第2強78を介して、高吸熱性の改質反応が熱吸収を行っている改質反応塞58の部分へと伝達される。

第2図で高さAと高さBの一郎とで表わされる転化反応室 60の最終的な i/2 乃至 i/3 の部分の内部では、生成ガス温度が十分低下しているので水/ガス転化反応に適当となる。反応は一般的に以下のようである。

CO + H₂O → CO₂ + H₂ + 発熱

この反応は少しく発熱反応であり、 さらに 水素を発生し、 望ましくない一酸化炭素のレベルを低下させ、燐酸燃料電池に有害となら ない炭酸ガスを生ぜしめる。 空間的 な配慮か

特徵昭61-247601 (7)

ら転化反応を全部転化反応 8 0 の中で行う ことができないから、改質されかつ一部 転化 されたガスは矢印 1 0 2 で図示したように生 成ガス被出ライン 1 0 0 を退って転化反応 2 8 0 から後出して外部の 転化反応 2 1 0 4 内 に 波入し、ここで 炭酸ガスを 3 8 できるレベ ルまで最終的に低下させる。

役立つ。少しく発熱性の転化反応で発生した 熱も、第2度78を介して改質反応蓋58内 に伝達され、改質装置の必要とする熱量の約 2~終を担い、燃焼が要求する熱量をさらに 減少させる。

転化反応を全て転化反応数60の中で行な えないけれども、かなりの部分を行なうこと が可能であるので、外部の転化反応装置10 4のサイズをかなり減少させることができる。転化反応数60の中で転化反応は約10~ 40% 行なわれるので、外部の転化反応器のサイズはそれに応じて減少することができる。

本発明は、スラブ状や他のタイプの改賞装置のみならず筒状で実施できる。スラブ状の改賞装置は低圧(1~5 気圧)の改賞に適当である。筒状設計が好ましいのは、通常5~20気圧のオーダーのより高圧のプロセスである。

4. 図面の簡単な説明

第1図は、復対向流式の従来型燃料改質装

2 3

置を断面で示す立面図である。第2図は、一体の転化反応器を備え燃焼放媒を用いた木発明の複対向洗式燃料改質装置を断面で示す立面図である。

5 8 … … 燃烧室

58 · · · 改質反应室

60 … 、 転化反应室

6 8 · · · 燃烧触媒領域

70・・・酸化または燃烧無媒

7 2 · · · 燃烧触煤物質保持手段

7 4 …… 燃料供給ライン

7 8 ……酸化剤供給ライン

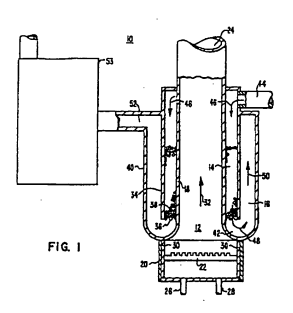
80…改質無媒物質

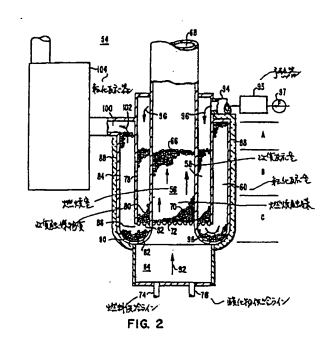
83 ·· · · 予熱器

94・・・プロセスガス供給ライン

97 ... # ジブ

104・外部の転化反応器





第1頁の焼き

ラリー・ジーン・クリ アメリカ合衆国、コネチカット州、サンデイ・フック ナスナー トメグ・レーン 15 @発 明 者

アメリカ合衆国、コネチカツト州、ブルツクフイールド

ポコノ・ロード 118